

Hipofirynogenemia rodzinna

Kod Orpha: 101041 Kod OMIM: 202400

Opis choroby *

Definicja

Familial hypofibrinogenemia is a coagulation disorder characterized by mild bleeding symptoms following trauma or surgery due to a reduced plasma fibrinogen concentration.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Kod ORPHA

101041

Kod OMIM

202400

Kod ICD10

D68.2

Kod ICD11

3B14.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.